(54) PICKLING METHOD OF STAINL TEEL STRIP

(11) 60-96800 (A)

(43) 30.5.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 58-203333

(22) 29.10.1983 (71) KAWASAKI SEITETSU K.K. (72) MASAYUKI HINO(1)

(51) Int. Cl<sup>4</sup>. C25F1/06

PURPOSE: To perform descaling so as to obtain a beautiful finish surface within a short time without generating public nuisance caused by generated gas, by a method wherein a stainless steel strip is continuously pickled with hydrochloric acid and succeedingly pickled with nitric acid while electrolysis is performed in a hydrochloric acid bath or a nitric acid bath in proper quantity of electricity.

CONSTITUTION: In a continuous pickling process for pickling a stainless steel strip with nitric acid after pickling due to hydrochloric acid, electrolysis is performed in at least one of an acid bath selected from a hydrochloric acid bath and a nitric acid bath in total quantity of electricity of 25 coulomb or more. By this method, the alloy layer of a different nature directly under scale is dissolved efficiently within a short time and, at the same time, oxide scale can be removed perfectly and a beautiful finish surface is obtained. In addition, hydrogen chloride fume generated from the hydrochloric acid is absorbed and removed easily through the contact with water and no other gas generating public nuisance is generated. In the above mentioned acid bath, the hydrochloric acid bath is pref. adjusted to about 10-25% in the HCl-concn. thereof and has a solution temp. of about  $50 \sim 85^{\circ}$ C while the concn. of the nitric acid bath is pref. about  $5\sim15\%$  and the solution temp. thereof is about  $40\sim70$ °C.

# (54) POLYVINYLIDENE FLUORIDE POROUS MEMBRANE AND ITS PREPARATION

(11) 60-97001 (A)

(43) 30.5.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 58-204960

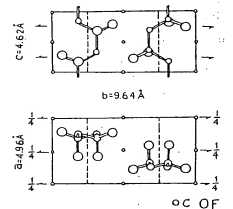
(22) 2.11.1983

(71) TEIJIN K.K. (72) RIYOUZOU HASEGAWA(1)

(51) Int. Cl<sup>4</sup>. B01D13/00,A61M1/34,B01D13/04,C08J9/26

PURPOSE: To obtain a membrane useful for industrial and medical purposes in uniform constitution, by using a polymer based on polyvinilidene fluoride having a fine open cell reticulated structure formed thereto.

CONSTITUTION: A film forming stock solution consists of 5~35wt% of polyvinyliden fluoride, good and poor solvents therefor and 2~30wt% of a water soluble polymer. As the good solvent, N-methyl-2-pyrrolidone, DMA and DMF are pref. used and, as the poor solvent, there are acetone, MEK or cyclohexanone and, as the water soluble polymer, polyether and polyvinyl pyrrolidone are pref. This film forming stock solution is cast while the separation of a coagulated phase is allowed to advance in the open air or steam-containing gas and the formed film is immersed in a washing bath comprising a liquid capable of dissolving and removing three components other than polyvinylidene fluoride such as water for 5min or less to prepare a membrane. By this method, II-type crystal constitution as shown by the drawing is formed.



# (54) COMPOSITE SEPARATION MEMBRANE FOR PERVAPORATION

(11) 60-97002 (A)

(43) 30.5.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 58-206228

(22) 1.11.1983

(71) SANYO KASEI KOGYO K.K. (72) KOUICHI TAKADA(2)

(51) Int. Cl. B01D13/00//C08J5/18

PURPOSE: To obtain a composite separation membrane for pervaporation having excellent separation property of an org. substance-aqueous system and outstanding org. substance permeability, by forming the active layer of a composite membrane comprising an aryl acetylene polymer into a thin membrane.

CONSTITUTION: A composite separation membrane is formed of an active layer comprising an aryl acetylene polymer having a repeating unit represented by formula and a porous support layer and the content of the aryl acetylene polymer is 20wt% or more. This polymer has a wt. average M. W. of 100,000 or more and excellent org. substance permeability and water-org. substance separating property. Film formation may be performed by a usual composite membrane forming method but the thickness of the active layer is  $20 \sim 0.05 \mu m$ . By pervaporation, org. substances can be selectively separated and permeated from an aqueous solution of lower alcohol, lower fatty acid, ketone and amides.



(wherein X is a hydrogen atom, a chlorine atom, a bromine atom or a methyl group and A is a hydrogen atom, a methyl group, a chlorine atom or a bromine atom.)

# ®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-215535

@Int. Cl. 5 識別配号 庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)9月20日

C 08 J 9/26 101 CEW CEW

9/28 // C 08 L

8415-4F 8415-4F 8415-4F

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全9頁)

60発明の名称

ポリフツ化ビニリデン多孔膜及びその製造方法

願 平2-1309 ②特

願 平2(1990)1月8日 223出

❷平1(1989)1月12日❷日本(JP)動特願 平1-3675 優先権主張

@発 明 松 村 者

瞎 雄 滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業株式会社内 滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業株式会社内

@発 明 土 井 良 育 勿出 願 旭化成工業株式会社 人

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

邳代 理 人 弁理士 星 野

# 1. 発明の名称

ポリフッ化ピニリデン多孔膜及びその製造方法

# 2. 特許請求の範囲

(1) ポリフッ化ビニリデン樹脂からなり、気孔 率40~90%、内部に実質的に10μ以上のマクロボ イドを含まず、裏面層の平均孔径が0.05 #以上5 μ未満で、、かつ、裏面層の平均孔径と腰断面の 平均孔径の比が 0.5~2.0 の均質な連通孔からな る三次元の傾状構造を有し、かつ、最大孔径と平 均孔径の比が 1.2~2.5 の孔径分布を有し、破断 独度70~200 Kg/cml、破断伸度 100~500 %であ るポリファ化ビニリデン樹脂からなる多孔段。

(2) ポリフッ化ビニリデン樹脂と有機液状体及 び無機做粉体を混合した後、溶融成形し、次いで かかる成形物より有機液状体及び無機微粉体を抽 出することを特徴とする多孔膜の製造方法におい て、無機微粉体として疎水性シリカを用いること を特徴とするポリフッ化ビニリデン樹脂多孔膜の 製造方法。

# 3. 発明の詳細な説明

### (産業上の利用分野)

本発明は、ポリファ化ビニリデン樹脂からなる 優れた耐薬品性と優れた濾過性能、優れた機械的 物性を備え、かつ、微糊な孔からなる三次元の均 質な多孔構造を有する多孔膜及びその製造方法に 関するものである。

# (従来の技術)

ポリフッ化ビニリデン樹脂は耐薬品性、耐熱性、 機械的物性に優れた緒性質を具備する多孔膜の素 材として期待される。

このポリフッ化ビニリデン樹脂からなる多孔膜 に関して扱つかの技術が関示されているが、これ らの多孔膜の殆どは湿式製膜法によって作られス キン猫を有する不均質な多孔膜である。特開昭60 - 97001号公報には續目状組織を形成した多孔膜を 得る方法が関示されているが、温式製験法である ため機械的強度に問題がある。特関昭58-93734号 公報にはポリファ化ビニリデン樹脂と有機液状体 及び親水性無機微粉体を混合し溶融成形し多孔膜

を得る方法が関示されているが、この方法で製造された多孔膜にはマクロボイド(租大孔)が多く存在し、破断伸度が小さく高温高圧での使用に耐えられないと云う問題点がある。

以上のように、従来技術においては機械的強度 に優れた二次元の均質な多孔構造を有する多孔験 を得ることはできなかった。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は、上記問題点が解決されたポリフッ化ピニリデン樹脂多孔膜及びその製造方法を 提供することである。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記目的を達成するために鋭意 研究の結果、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、ポリフッ化ビニリデン樹脂からなり、気孔率40~90%、内部に実質的に10μ以上のマクロポイドを含まず、表面層の平均孔径が0.05μ以上5μ未満で、、かつ、表面層の平均孔径と映断面の平均孔径の比が 0.5~2.0 の均質な連通孔からなる三次元の観伏構造を有し、かつ、

としては、フッ化ビニリデンホモボリマー及びフッ化ビニリデン共産合体が挙げられ、フッ化ビニリデン共産合体が挙げられ、フッ化ビニリデンと四フッ化エチレン、大フッ化プロピレン、三フッ化 塩化エチレン、大フッ化プロピレン、三フッ化 塩化よチレン、マチレンから選ばれた1種 以上との共量合体であるものが用いられるが、好ましくはフッ化ビニリデンホモボリマーが用いられる。又これらのポリマーは混合されても何ら

支えない。

本発明に用いられるフッ化ビニリデン共譲合体は、設量平均分子費(Mw)が100,000~1,000.000であることが好ましい。更に好ましくは、150,000~500,000である。Mwが100,000未満のフッ化ビニリデン共厳合体を用いた場合、得られる多孔膜は伸びか50%以下と小さく脆いものであなってしまい、実用に供することができない。Mwが1,000,000を超えるフッ化ビニリデン共適合体を用いた場合は、溶融時の流動性が小さいため、てダイ押出成形による薄膜成形性や射出成形による成形体の成形性が悪くなる。更に、フッ化ビニ

最大孔径と平均孔径の比が 1.2~2.5 の孔径分布を有し、破断強度70~200 Kg/cd、破断伸度 100~500 %であるポリファ化ピニリデン樹脂からなる多孔膜に関するものである。

更に本発明は、ポリフッ化ビニリデン생脂と有機液状体及び無機激粉体を混合した後、溶融成形し、次いで、かかる成形物より有機液状体及び無機微粉体を抽出することを特徴とする多孔膜の製造方法において、無機微粉体として疎水性のシリカを用いることを特徴とするポリフッ化ビニリデン樹脂多孔膜の製造方法に関するものである。

無機微粉体としては、平均一次粒子径が 0.005~0.5 μ、比衷面積30~500 ㎡/ E の範囲にあり、粉体が完全に濡れるメタノールの容積% (MW値)が30%以上である疎水性シリカを用いることが好ましい。有機液状体としては、溶解パラメータ (SP値)が8.4~10.5の範囲にある有機液状体を用いることが好ましい。

以下本発明について詳細に説明する。

本発明に用いられるポリフッ化ピニリデン樹脂

リデン共重合体が形成する網状構造体表面の平均 孔径が0.05 n 未満となり、関孔面積が減少し、空 孔度も低下し、透過性能が低下し好ましくない。

又、本発明の膜は、内部に実質的に10 A 以上のマクロポイドを含まない (本発明で云う内部とは、多孔膜を切って見た時の断面を云う。)。 更に、 要面層 (外表面及び内表面) の平均孔径と膜断面の平均孔径の比が 0.5~2.0 で均質な連過孔から

又、本発明の膜は、溶融成形法により成膜を行うことによって、ポリファ化ビニリデン樹脂の分子の絡み合いが高度に連成されることによって破断強度が70~200 kg/oi、破断伸度が 100~500%であり、機械的強伸度が飛躍的に向上した物性を備えている。破断強度が70kg/oi未満、又は破

断伸度が 100%未満では、機械的強度が弱く実用に供することができない。又、本製造方法においては、破断強度が 200kg/ alを超えるもの、及び破断伸度が 500%を超えるものは得られていない。

本発明の製造方法を説明する。

本発明に用いられる有機液状体は、成形物中より抽出され、成形物に多孔性を付与するものである。有機液状体は溶融成形時に液体であり、かつ、不活性であることが必要である。更に、有機液状体は、溶解パラメータ(SP値)が 8.4~10.5の範囲のものが好ましい。更に好ましくは、8.4~8.9 である。

この範囲のものを用いることにより、溶験成形時に、有機液状体は適度にポリフッ化ビニリデン樹脂中に溶解し、冷却固化時には大半が無機欲粉体表面に吸着した状態を形成する。この結果、良好な成形性、抽出性、機械的強度の多孔質が得られる。更に、有機液状体のSP値を8.4~10.5の範囲で選ぶことによりポリフッ化ビニリデン樹脂多孔体の平均孔径を0.05~5 μの間に調節するこ

とが可能である。

有機液状体のSP値が10.5を超えると、ポリフッ化ビニリデン樹脂への溶解性が増加し、冷却時にえクロ相分離が起こりにくくなる。この結果、溶融物の溶着は十分に行われ、機械的強度は向上する反面、有機液状体の造孔性が低下し、ポリフッ化ビニリデン樹脂多孔体の平均孔径が0.05 µ以下となり、かつ、有機液状体と無機微粉体を抽出した際、収縮が大きくて気孔率が低下し、外観も悪化する。

又、SP値が 8.4未満であると、樹脂への溶解性が低下し、成形時に遊離する。このために樹脂同士の溶着が妨げられ、成形性が悪化し、かつ、ポリファ化ビニリデン樹脂の縄状構造の平均孔径が5 μ以上に粗大となり、強伸度が低下する。

本発明に用いられるSP値が 8.4~10.5の有機 液状体の例としては、フタル酸ジエチル(DEP)、 フタル酸ジブチル(DBP)、フタル酸ジオクチル (DOP) 等のフタル酸エステルやリン酸エステル 等が挙げられる。これらのうち、特にフタル酸ジ オクチル、フタル酸ジブチル、及びこれらの混合 物が好ましい。

本発明に用いられる無機散物体は、有機液状体を保持する担体としての機能を持ち、更にミクロ相分離の核としての機能を持つものである。即ち、溶融成形時に有機液状体の遊離を防止し、成形を容易にするものであり、ミクロ相分離の核として有機液状体を高度に防止する働きを持つ。更に、抽出されて空孔を形成する働きを持つ。

本発明に用いられる無機散粉体は、疎水性のシリカである。疎水性シリカとは、観水性シリカの要面のシラノール基をジメチルシランやジメチルジクロロシラン等の育機ケイ素化合物と化学的に反応させ、観水性シリカの表面をメチル基等で置換し疎水化させたシリカを云う。本発明に用いられる疎水性シリカは、平均一次粒径が 0.005~0.5 ル、比表面積30~500 ㎡/ 8 の範囲にあり、粉体が完全に濡れるメタノールの容量%(M W 値)が30%以上である練水性のシリカが好ましい。

なお、ここで述べる粉体が完全に濡れるメタノールの容量%は、メタノールウェッタビリティー 法により測定した値である。

球水性シリカを用いることにより、シリカ同士の凝集がなくなり、又疎水性であるボリフッ化ピニリデン樹脂及び有機液状体との親和性が観水性のシリカを用いる場合に比べて増加するので、無機散物体の高度なるクロ分散が達成され、その結果、マクロボイドの生成を防止し、マクロボイドの生成を特止し、マクロボイドのない散細な均一な三次元の多孔構造を持ったボリフッ化ピニリデン樹脂多孔体が生成されると考えられる。

又、親水性のシリカを用いた場合には、成形性 が悪化し、得られる成形品にマクロボイドが多く 存在し、ボリフッ化ビニリデン樹脂の領目構造も 不均一になり、強伸度が低下する。

又、疎水性のシリカを用いた場合には、無機欲 粉体の高度なミクロ分散が達成され、その結果、 マクロボイドの生成を防止することにより、親水 性のシリカを用いた場合に比べて薄膜化が可能と なる。

本発明の多孔鏡の製造方法を更に詳しく説明する。

まず、ポリフッ化ビニリデン樹脂、有機液状体及び硬水性シリカを混合する。その混合割合はポリフッ化ビニリデン樹脂10~60容量%、好ましくは15~40容量%、有機液状体30~75容量%、好ましくは50~70容量%、疎水性シリカ7~42容量%、好ましくは10~20容量%である。

ボリフッ化ビニリヂン樹脂が10容量%未満では、 樹脂量が少なすぎて強度が小さく、成形性も悪い。 80容量%を超えると、気孔率の大きい多孔膜が得 られず好ましくない。

有機液状体が30容量光未満では、有機液状体の空孔形成に対する寄与が低下し、得られる多孔膜の気孔率は40%を下回り、実質的に多孔膜として有効なものが得られない。75容量%を超えると、成形が困難となり、機械的強度の高い多孔膜は得られない。

疎水性シリカが7容量%未満では、有効な多孔

膜を作るのに必要な有機液状体を吸着することができず、混合物は粉末又は顆粒状態を保つことができず、成形が困難となる。一方、42容量%を超えると、溶融時の波動性が悪く、かつ、得られる成形品は脆くて実用に供することができない。

また、粒体が完全に濡れるメタノールの容量% (MW値) が30%未満であるシリカを用いると、シリカ同士が凝集してしまい、又、疎水性であるポリフッ化ピニリデン樹脂及び有機液状体との親和性も親水性のシリカを用いた場合と比べて改善されず、得られる成形品にはマクロボイドが多く存在し、膜の機械的特性を低下させる。

又、上記欠点により薄膜化が困難であり、更にマクロボイドが多く存在し、ピンホールの原因となり、生産性(良品の収率)が劣ると云う問題点が生じる。

本発明に供せられる配合物は主にポリファ化ビニリデン樹脂、疎水性シリカ、有機液状体の三者により構成される。しかしながら、他に本発明の効果を大きく阻害しない範囲で、清剤、酸化防止

剤、紫外線吸収剤、可塑剤、成形助剤等を必要に 応じて添加することは何ら養支えない。

これら3成分の混合には、ヘンシェルミキサー、 V-ブレンダー、リボンブレンダー等の配合機を 用いた過常の混合法で充分である。3成分の混合 順序としては、3成分を同時に混合するよりも、 まず疎水性シリカと有機液状体を混合して、疎水 性シリカに有機液状体を充分に吸着させ、次いで ポリファ化ビニリデン樹脂を配合して混合するの が、溶融成形性の向上、得られる多孔物の空孔度 及び機械的強度の向上に有効である。

この混合物は押出機、パンパリーミキサー、 2 本ロール、ニーダー等の溶融混镀装造により混練される。得られる逻練物は溶融成形法により成成 されるが、本発明方法に用いられる溶融成形とと しては、Tダイ法、インフレーション法、中空 がイスを用いた方法等の押出成形、カレンダー が、圧縮成形、射出成形等がある。又、促合物を 押出機、ニーダー等の混練・押出の関機能をする を設置により直接成形することも可能である。 これらの成形法により、3成分混合物は 0.025~2.5mm の肉厚の膜に成形される。0.025~2.5mmの膜状物、特に0.025~0.30mmの溶膜の成形には、押出成形が特に有効である。又、膜の形状としては、中空糸状、チューブ状、平膜状等が可能である。

得られた頭から溶剤を用いて有機液状体の抽出を行う。抽出に用いる溶剤は、有機液状体を溶解 し得るものであるが、ポリフッ化ビニリデン樹脂 を実質的に溶解するものであってはならない。

抽出は関分法や向波多段法等の膜状物の一般的な抽出方法により容易に行われる。抽出に用いられる溶剤としては、メタノール、アセトン等がられるが、特に1、1、1・トリクロロエタン、特のロルエチレン等のハロゲン系炭化水素が好かい。又、抽出が終了した多孔膜中には、有機液とはがあの性能を損なわない範囲で残存することがは、残存量が大きい、有機液状体の多孔膜中での残存量は3容量%以下好ましくは

1容量%以下である。

有機液状体の抽出が完了した半抽出多孔膜は必要に応じて溶剤の乾燥を行っても良い。次いで疎水性シリカの溶剤で疎水性シリカの抽出を行う。抽出に先立ち、半抽出多孔膜を50~100 %のエチルアルコール水溶液に浸漬した後、水に浸渍して水になじませると、抽出が更に効率良くむらなりたれる。抽出は四分法、向流多段法等の一般的な抽出方法により数秒ないし数十時間のうちに容易に終了する。

疎水性シリカの抽出に用いられる溶剤としては、 苛性ソーダ、 苛性カリのようなアルカリ水溶液が 用いられる。その他ポリフッ化ビニリデン樹脂を 実質的に溶解せず、疎水性シリカを溶解するもの であれば特に限定されるものではない。又、 抽出 が終了した多孔膜中には、疎水性シリカが物の性 能を損なわない範囲で残存することが許される。 しかし、残存量が大きいと多孔膜の気孔率が低で するために好ましくない。疎水性シリカの多孔膜 中での残存量は3容量%以下、好ましくは1容量

%以下である。

又、孔径を大きくしたり、気孔率を高めるため に、有機液状体、疎水性シリカの一方又は両方を 抽出した多孔類を一軸又は二軸に延伸を行うこと もできる。

本発明による多孔設は、耐薬品性に優れたポリフッ化ピニリデン樹脂からなり、かつ、狭い孔径分布と複雑な網状構造により、優れた透水性や透気性と、高い滤過性能を棄ね備えたミクロフィルターを実現するものである。

本発明による多孔膜は、その優れた耐寒品性、 機械的物性を利用して、ヒマワリ油、ナタネ油等 の植物油の精製に使用することができる。又、鉱 物油の精製、酸酵プロスからの有価物の回収、策 品の精製等に使用することができる。更に、大量 の水中の微粒子の除去を行うミクロフィルターと して使用することができる。

# (事條例)

次に実施例を示す。本例に示される籍物性は、次の測定方法によった。

OD重量平均分子量 (Mw)

GPCによるポリスチレン換算分子量、

GPC測定装置:東洋ソーダ製 LS-8000、カラム: GMHXL 、溶媒: DMF 、カラム温度: 40で。

②組成比(容量%)

各組成の抵加重量を真比重によって除した値か ら算出した。

⑤気孔率 (%)

気孔率 (%) = (空孔容積/多孔膜容積) ×100 、 空孔容積=含水道量- 伯乾道量。

④比表面積(㎡/g)

BBT吸着法により測定。

③平均孔径 (μ) (電子顕微鏡写真より計算) 多孔鏡表面の走査型電子顕微鏡写真で観察され る関孔部 200個の長径と短径の平均を加重平均。 して算出。

- ●平均孔径 (μ) (ハーフドライ法) ASTN F316-70により測定。
- **の最大孔径 (μ) (パブルポイント法)** ASTM F316-70及びE128-61 により測定。
- ③送水量 ( & / of · hr · ata · 25 t)25 t、差圧 1 kg/cdにて測定。
- ⑤破断強度(Ke/oi)、破断伸度(%)インストロン型引張試験機によりASTN 9882 に準じて測定(歪速度 2.0mm/mm·min)。
- 砂溶解パラメーク (SP値)次式により算出 (Smell の式)SP値 = d E G / M、
  - d:比笛、G:モル索引定数。
- ①粉体が完全に濡れるメタノールの容量% (MW 値)

シリカ0.2gをビーカに採取し、純水50mlを加える。電磁攪伴しながら被面下へメタノールを加え、被面上にシリカが認められなかった点を終点とし、要したメタノール量から次式より算出する。

提演し、更に水中に移して30分漫演して、中空糸を親水化した。更に70℃、20%苛性ソーダ水溶液中に1時間漫演して疎水性シリカを抽出した後、水洗し、乾燥した。

得られたボリフッ化ビニリデン多孔膜の性能は、外径2.00mm、内径1.10mmで、気孔率66.0%、電子 顕微調写真より計算される外表面、内表面及び断 面の平均孔径は夫々1.87μ、0.86μ及び1.05μで あり、外表面の平均孔径と護断面の平均孔径の比 は1.78で、内表面の平均孔径と膜断面の平均孔径の比 は1.78で、内表面の平均孔径と膜断面の平均孔径の の比は0.82であった。又、ハーフドライ法による 平均孔径は0.59μでパブルボイント法による最大 孔径は0.91μで、最大孔径と平均孔径の比は1.54 であった。透水量7000 ℓ / ㎡・hr・ata・25でで あり、破断強度は 115 kg/cd、破断伸度は 300%

得られた多孔膜の外表面、内表面及び横断面の電子顕微鏡写真を第1図(a)~(d)に夫々示す。この多孔膜は均質な連通孔からなる三次元の網状構造を有し、内部に10 μ以上のマクロボイドは認めら

M W 値 = X / (50 + X) × 100 、 X:メタノール使用量 (ml)。

### 実施例1

MW値50%、平均一次粒径 16mμ、比衷面積110 ml/g の球水性シリカ(アエロジルR-972 (商品名) 1 14.8容量%、フタル酸ジオクチル(SP値:8.9 ) 48.5容量%、フタル酸ジブチル(SP値:9.4 ) 4.4 容量%をヘンシェルミキサーで混合し、これにMm = 242,000 のボリフッ化ビニリデン(クレハKFボリマー # 1000 (商品名))32.3容量%を添加し、再度ヘンシェルミキサーで混合した。

該混合物を30mm # 二軸押出機で混合し、ペレットにした。このペレットを30mm # 二軸押出機に中空糸状紡口を取り付けた中空糸製造装置にて中空糸状に成形した。成形された中空糸を60での1.1,1-トリクロロエタン中に1時間浸渍して、フタル酸ジオクチル及びフタル酸ジプチルを抽出した後、軟傷させた。

次いで、50%エチルアルコール水溶液に30分間

れなかった。

### 比較例1

シリカとしてMW値0%、平均一次粒径 16mμ、 比衷面積 280 ml/8 の親水性シリカ(ニップシル LP(商品名))を用いる以外は実施例1と同様に してポリフッ化ビニリデン多孔膜を得た。

得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性能は、ハーフドライ法による平均孔径0.40 μ、バブルポイント法による最大孔径1.00 μ、透水量2500 & / d・hr・ata・25℃であり、破断強度は60 & g / cd、破断伸度は50%と非常に低かった。得られた多孔膜の機断面の電子顕微鏡写真を第2 図に示す。多孔膜中にマクロポイドが多数見られ、不均一な構造をしていた。

# 实施例 2

実施例1と同様にしてペレットを作成し、得られたペレットを30mm & 二軸押出機に450mm 幅のTダイを取り付けたフィルム製造装置にて膜状に成形した。

成形された膜を60での1.1.1-トリクロロエタン

中に1時間浸漬して、フタル酸ジオクチル及びフ タル酸ジブチルを抽出した後、乾燥させた。

次いで、50 %エチルアルコール水溶液に30分間 浸漬し、更に水中に移して30分浸漬して膜を親水 化した。更に70 で、20 % 苛性ソーダ水溶液中に 1 時間浸漬して疎水性シリカを抽出した後、水洗し、 乾燥した。

得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性態は、 映厚 110 μ で、気孔率64.0%、電子類散鏡写真よ り計算される外表面、内表面及び断面の平均孔径 は夫々1.55 μ、1.20 μ及び1.32 μ であり、外表面 の平均孔径と膜断面の平均孔径の比は1.17で、内 表面の平均孔径と膜断面の平均孔径の比は0.91で あった。又、ハーフドライ法による平均孔径は、 0.67 μ で、パブルポイント法による最大孔径は、 1.01 μ、最大孔径と平均孔径の比は1.51であった。 透水盤15.000 ℓ / ㎡・hr・atm ・25でであり、破 断強度は 120 kg/cd、破断伸度は 340%であった。

得られた多孔腰の電子顕微鏡写真は均質な連通 孔からなる三次元の網状構造を有し、内部に10 # 以上のマクロボイドは認められなかった。

### 比較例2

ポリフッ化ピニリヂン (Penwalt 社、Kynar301 P (商品名)、 Mw = 460,000 ) 16 置量 96、N-メチル-2- ピロリドン (以下 NMPと略す) 64 重量 96、N-メチル-2- ピロリドン (以下 NMPと略す) 64 重量 96、N-メチル-2- ピロリドン (以下 NMPと略す) 64 重量 96、N-メラロへキサノン10 重量 96、及びポリピニルピロリドン (和光純菓、K-30 (分子量 40,000) ) 10 重量 96 からなる 製膜原液を調製し、ガラス板上に流延した。大気中に 5 分間放電し、流延膜が十分白瀬してから水洗浄浴に浸漉してポリフッ化ピニリヂン多孔膜を得た。

得られたポリファ化ビニリデン多孔膜の性能は、 膜厚  $130 \mu$  で、ハーフドライ法による平均孔径  $0.63 \mu$ 、パブルポイント法による最大孔径 $1.90 \mu$ 、 透水量 $14.000 \, g$  / ㎡・hr・stm ・25 でであり、破 断強度は $13 K_g$  / ㎡、 破断伸度は35 % と非常に弱く、 実用に供せなかった。

#### 比較例3

比較例 2 と同様にして製膜原液を調製し、ガラス板上に流延した後直ちに NMP 70 重量 %、メタ

ノール15重量%及び水15重量%からなる凝固浴に 浸漬し、流延膜が白潤してから2分後に水洗浴に 浸漬してポリフッ化ビニリデン多孔膜を得た。

得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性能は 腹厚 $80\mu$ で、ハーフドライ法による平均孔径0.19 $\mu$ 、パブルポイント法による最大孔径 $0.78\mu$ 、透 水量  $260\mu$  / rd·br·atm·25でであり、破断強 度は $23R_B$  / cd、破断伸度は 2.96 と非常に弱く、実 用に供せなかった。

# 実施例3~4

ポリフッ化ビニリデン及び疎水性シリカ、フタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチルの混合割合を変えた以外は実施例1と同様にしてポリフッ化ビニリデン多孔膜を得た。得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性能を第1 表に示す。破断伸度は何れも大きかった。

# 実施例 5

有機液状体としフタル酸ジへブチル (SP値: 9.1) を使用し、ポリファ化ビニリデン、疎水性 シリカ、有機液状体の混合割合を夫々31.3容量%、 12.5容景%、56.2容量%として、実施例1と同様にしてポリフッ化ビニリデン多孔膜を得た。得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性能を第2表に示す。

### 事 締例 6

MW値60%、平均一次粒径 16mμ、比衷面積75 ポ/ェ の疎水性シリカ (ニップシルSS-50F (商品名)) を用いる以外は実施例1と同様にしてポリフッ化ビニリデン多孔膜を得た。

得られたポリフッ化ビニリデン多孔膜の性能は、ハーフドライ法による平均孔径は0.65μ、バブルポイント法による最大孔径は1.10μ、透水量8.500 g / m・hr・ata ・25℃であり、破断強度は 100 Kg/cd、破断伸度は 250%であった。

得られた多孔膜の電子顕微鏡写真は均質な連通 孔からなる三次元の観状構造を有し、内部に10 p 以上のマクロボイドは認められなかった。

(以下余白)



第 1 衷

寒	超成比 容量%				外径	内经	政约	敯	透水量	破断独良	破折
実施例	PVDF	砂水性 シリカ	DOP	DBP					( <b>2</b> / m·	(Kg/cal)	l 1
3	31.5	12.2	51.0	5.3	1.98	1.02	0.94	1.57	8240	121	378
4	31.7	12.2	45.5	10.6	2.03	1.11	0.26	0.44	2370	73	182

注:PVDF:ポリフッ化ビニリデン、 DOP:フタル酸ジオクチル、 DBP:フタル酸ジブチル。

5 2 妻

実施例	有機液状体	外径 (一)	内径 (==)		透水量 (&/㎡· hr·ate)		
5	フタル酸ジヘプチル	2.26	1.50	0.28	680	80	200

# (発明の効果)

本発明により、優れた耐薬品性と優れた越過性能、優れた機械的物性を備え、かつ、微細な孔からなる均一多孔構造を有し、破断伸度が飛躍的に向上したポリフッ化ビニリデン多孔膜が得られるようになった。

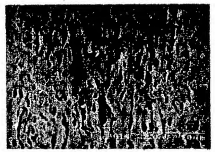
# 4. 図面の簡単な説明

第1図(a)~(d)は、実施例1により製造した中空 糸状ポリフッ化ビニリデン多孔膜の電子顕微鏡写 真図である。夫々(a)外表面の3000倍、(b)内表面の 3000倍、(c)断面の3000倍、(d)断面の 200倍の写真 図である。

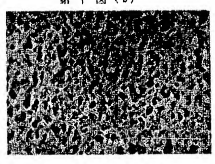
第2図は比較例1により製造した中空条状ポリフッ化ビニリデン多孔膜の横断面の 200倍の電子 顕微鏡写真図である。

> 特許出願人 旭化成工業株式会社 代 理 人 弁理士 屋野 透

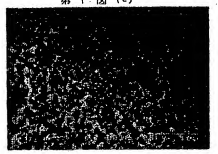




第 1 図 (b)



第 1 図 (4)



第 1 図 (d)

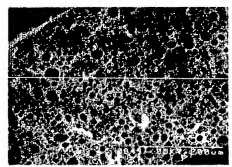


# 特別平3-215535(9)

#### 

平成 2年 6月 9日

第 2 図



符許庁長官 植 松 ( 敏)

. 事件の表示

平成 1 年特許 顧第 / 3 0 9 号

ユ 発明の名称

・ ポリフッ化ビニリデン多孔膜及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪府大阪市北区登島供 / 丁目 2 番 6 号 (003) 旭 化 成 工 業 株 式 会 社

氏名 代表取締役 弓 倉 礼 一

4. 代 環 人

住 所 東京都八王子市めじろ台 #丁目/0-/3 郵便番号/93 電話の#26-62-79/0

反 名 (?タ34)弁理士 風 野



- 5. 補正命令の日付 平成 4 年 7 月 24 日
- 6. 補正により増加する情求項の数
- 7. 権正の対象 明細書の「図面の簡単な配明許の
- 8. 補正の内容(別紙のとおり)

# 植正の内容

明和書第28頁の8行~15行(4. 図面の簡単な 説明の内容)を次のとおり訂正する。

「第1図(a)~(d)は、実施例1により製造したポリフッ化ビニリデン中空糸繊維の表面形状を示す電子顕微鏡写真で、第1図(a)は中空糸繊維の外側表面の形状(倍率3000倍)、第1図(c)は中空糸繊維の機断面表面の形状(倍率3000倍)、第1図(d)は中空糸繊維の機断面表面の形状(倍率200倍)を示す。

第2 図は比較例1 により製造したポリファ化ビニリデン中空糸繊維の積断面表面の形状 (倍率 200倍) を示す電子顕微鏡写真である。 」

特許出願人 起化成工案株式会社 代 理 人 弁理士 星野 透